



Eur päisches Pat ntamt **Europ an Patent Office** uropéen des brevets Offic



(1) v röffentlichungsnummer: 0 601 457 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 93119352.8

2 Anmeldetag: 01.12.93

61) Int. Cl.5: C04B 35/00, C08K 3/00, C08F 297/02

Priorität: 05.12.92 DE 4240979

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.06.94 Patentblatt 94/24

Benannte Vertragsstaaten: DE FR GB NL SE

7) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Brüningstrasse 50 D-65929 Frankfurt am Main(DE)

Erfinder: Rudolph, Jürgen

Sertoriusring 3 D-55126 Mainz(DE)

Erfinder: Meyer, Wolfgang, Dr.

Senefelder Strasse 8d D-55129 Mainz(DE)

Erfinder: Wegner, Gerhard, Prof. Dr.

Carl Zuckmayer Strasse 1

D-55127 Mainz(DE)

Erfinder: Hessel, Friedrich, Dr.

Raiffelsenstrasse 18 D-55124 Mainz(DE)

Erfinder: Seitz, Katharina, Dr.

Passavantstrasse 9

D-60596 Frankfurt am Main(DE) Erfinder: Roosen, Andreas, Dr.

Rossertstrasse 6

D-65719 Hofhelm (Taunus)(DE)

Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver mit polymeren Hilfsmitteln und ihre Verwendung.

© Eine Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver enthält anorganisches Pulver, Dispergator und Binder. Als Dispergator und/oder Binder wird ein Blockcopolymeres aus den Einheiten Methacrylsäure und Alkylmethacrylat v rwendet, bei dem der Alkylrest 1 bis 8 C-Atome umfassen kann. Die Einzelblöcke aus Alkylmethacrylat b sitzen ein mittleres Molekulargewicht von wenigstens 4000 und wobei das Blockcopolymere insgesamt ein mittleres Molekulargewicht von bis zu 150 000 aufweist, jeweils ausgedrückt als Zahlenmittel (M_n).

Di Aufbereitung von anorganisch n Pulvern mit organischen Hilfsstoff n basi rt meist ns auf empirischen Verfahren und oft auf der Verwendung von Naturstoffen, die eine gute Reproduzierbarkeit des V rfahr ns beeinträchtig n. So werd n z.B. oxydische Pulv r mit Fischöl als Dispergator und Polyvinylbutyral als Binder zu keramischen Grünfolien vergossen, die anschließend zu Keramiken gebrannt werd n. Die Reproduzierbarkeit dieses Verfahrens entspricht nicht den Anforderungen an einen Fertigungsprozeß mit engen Toleranzen, wie sie u.a. in der Mikroelektronik verlangt wird. Die unbefriedigende Reproduzierbarkeit d s Verfahrens beruht beim Einsatz von Fischöl zumindest teilweise auf dessen ungenügender Lagerstabilität aufgrund seiner autooxydierenden Eigenschaften oder seiner Zersetzung unter Einwirkung von Mikrobenbefall.

Die in derartigen Verfahren z.Zt. eingesetzten Hilfsstoffe bedingen oft den Einsatz mehr oder weniger umweltbelastender Lösungsmittel. So werden im Zusammenhang mit Fischöl als Dispergator und Polyvinylbutyral als Binder bei der Aufbereitung von α-Al₂O₃-Pulvem Gemische aus Trichlorethylen und Ethanol eingesetzt. Insgesamt haben sich in der keramischen Verfahrenstechnik beim Foliengießprozeß keine Verfahren mit umweltfreundlichen wäßrigen Lösungen in größerem Umfang im Produktionsbereich etabliert.

10

15

Die in der Keramik eingesetzten Dispergatoren und Binder sind aufgrund empirischer Auswahl gefunden worden. In vielen Fällen handelt es sich bei den Dispergatoren um seifenähnliche niedermolekulare Substanzen (vgl. F. Aldinger, H. Kalz, Angew. Chem., 26, 371-381, 1987). Bei der Auswahl dieser Stoffe sind die spezifischen Wirkungseigenschaften von hydrophilen Haftgruppen und die Stabilisatorwirkung von hydrophoben Kohlenwasserstoffketten aufgrund empirischer Selektion zwar gegeben, nicht aber im Sinne von bester und reproduzierbarer Wirkung optimiert. Insbesondere wird bei den niedermolekularen Dispergatoren auf die multifunktionelle Wirkung von polymeren Haft- und Stabilisatorgruppen verzichtet.

Aufgabe der Erfindung war es daher, verbesserte Hilfsmittel für die Aufbereitung von anorganischem Pulver bereitzustellen, die nämlich insofern verbessert sind, als z. B. die Toleranzhaltigkeit von Bauteilen, die aus anorganischem Pulver plus den Hilfsmitteln als Additiv hergestellt werden, d.h. ihre Sinterschwundkonstanz, sich nach längerer Lagerzeit der Hilfsstoffe selbst, beziehungsweise der Teile im Grünzustand, zuverlässig aufrechterhalten läßt und als sich überhaupt eine erhöhte Prozeßstabilität erreichen läßt.

Gelöst wird diese Aufgabe durch eine Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver enthaltend anorganisches Pulver, Dispergator und Binder, deren Kennzeichenmerkmal darin zu sehen ist, daß als Dispergator und/oder Binder ein Blockcopolymeres aus den Einheiten Methacrylsäure und Alkylmethacrylat, bei dem der Alkylrest 1 bis 8 C-Atome umfasst, vorzugsweise 1 bis 5, verwendet wird, wobei die Einzelblöcke aus Alkylmethacrylat ein mittleres Molekulargewicht von wenigstens 4000 besitzen und wobei das Blockcopolymere insgesamt ein mittleres Molekulargewicht von bis zu 150 000 aufweist, jeweils ausgedrückt als Zahlenmittel (Mn).

Die anionische Polymerisation von Alkylmethacrylat und Tertiärbutylmethacrylat zu Blockcopolymeren sowie die polymeranaloge Verseifung der Tertiärbutylmethacrylatblöcke zu Methacrylsäureblöcken ist in der Literatur bereits beschrieben, siehe EP-A 298 667. Die oberflächenaktiven Eigenschaften der Zweiblockcopolymeren sind dort zwar erwähnt, Hinweise mit möglichen Anwendungen im Bereich der Pulveraufbereitung findet der Fachmann allerdings nicht.

Blockcopolymere mit einem geringen Methacrylsäureanteil werden von Billingham et al. über Gruppenübertragungsreaktionen dargestellt, und ihre außerordentliche Wirksamkeit als Dispergatoren für Aluminiumoxid beim Foliengießprozeß behauptet (N.C. Billingham, S.P. Rannard, J. Mykytiuk, S.P Armes and O. Hoad, "Macromolecules '92", University of Kent, Sept. 7-11, 1992). In ihrer Publikation verweisen die Autoren auf eine Veröffentlichung in Advanced Materials, 4, 73 (1992), in der allerdings nichts von entsprechenden Block-Copolymeren steht.

In der erfindungsgemäßen Aufbereitungsmischung werden die Blockcopolymeren in einer Menge von 0,5 bis 10 Gew.-% eingesetzt, vorzugsweise von 1 bis 7,5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 2 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der in der Gesamtmischung enthaltenen Feststoffe. Darüber hinaus kann gegebenenfalls auch noch Polyvinylbutyral oder andere Additive wie z.B. Weichmacher in einer Menge von 0 bis 8 Gew.-% zugesetzt werden, vorzugsweise von 0 bis 5 Gew.-%, ebenfalls bezogen auf das Gesamtgewicht der in der Gesamtmischung enthaltenen Feststoffe. Als anorganische Pulver eignen sich oxidische Materialien wie Aluminiumoxid, Titandioxid, Aluminiumtitanat, Zirkondioxid, piezokeramische Pulver, Siliziumdioxid oder Mischungen von diesen, aber auch nichtoxidische Materialien wie Aluminiumnitrid, Siliziumcarbid od r Siliziumnitrid oder ferroelektrische Pulv r oder andere Oxide, Carbid , Nitride od r Borid .

Die Dispergierwirkung von organischen Hilfsmitt In basiert auf iner Adsorptionswirkung des Hilfsmitt Is auf dr An rganik, bei gleichzeitiger Lösungsvermittlung, also in r Wechselwirkung des Hilfsmittels mit dem umgebend n Medium. Die rfindungsgemäßen Blockcopolym ren aus M thacrylsäur (MAA/Block A A Haftblock) und Alkylm thacrylat (MMA/Block B A Stabilisatorblock) sind deshalb für d n Einsatz als

Dispergatoren von Vort il, weil in ihn n di Funktion d r Adsorption an di anorganische Oberfläche im Block A, und die Funktion d r Wechselwirkung mit d m umgebenden Flüssigmedium mit Block B unabhängig v n inand r optimi rt werd n kann. Im Geg nsatz zu nied rmol kularen Seif n bi t n di erfindungsgemäßen Blockcopolymeren überraschenderweise den Vorteil, aufgrund ihr s polym ren Charakters eine Vielfachwirkung sowohl bezüglich der Adsorption auf Basis der A-Blöcke als auch bezüglich der Lösungsvermittlung auf Basis der B-Blöcke aufzuweisen. Die Synthese der erfindungsgemäßen Blockcopolymeren erfolgte über anionische Polymerisation von Tertiärbutylmethacrylat (TBMA) und Alkylmethacrylat (MMA) zu entsprechenden Precursor-Blockcopolymeren (Poly-TBMA-block-MMA), aus denen durch Verseifung des TBMA-Blocks die gewünschten Blockcopolymeren (Poly-MAA-block-MMA) erhalten wurden. Um die Wirksamkeit dieser polymeren Hilfsstoffe zu optimieren, sind diese systematisch sowohl bezüglich ihrer Blocklängen als auch bezüglich ihres Gesamtpolymerisationsgrades variiert worden. Voraussetzung für die angestrebte Optimierung ist die exakte Kontrolle der Synthese mit dem Ziel einer sehr engen Verteilung des Polymerisationsgrades innerhalb beider Blöcke des Copolymeren.

Die Dispergatorwirkung der erfindungsgemäßen Blockcopolymeren wurde mittels eines Sedimentationstests unter standardisierten Bedingungen untersucht. Als Ergebnis des Sedimentationstests erhält man die Sedimentationsdichte in % der theoretischen Dichte der Anorganik, hier: α -Al₂O₃.

Überraschend ergab sich nicht nur eine deutliche Abhängigkeit der Wirksamkeit der Hilfsmittel von ihrer chemischen Struktur, sondern auch ein enges Strukturfenster mit unerwartet überragender Wirksamkeit, was insbesondere in Beispiel 2 verdeutlicht wird. Die beste Dispergierbarkeit wird bei solchen Proben gefunden, bei denen der Gesamtpolymerisationsgrad niedrig, d.h. etwa im Bereich von 50 bis 120, und bei denen gleichzeitig die Länge der A-Blöcke kurz ist. Als Ergebnis der Sedimentationstests ist die Dispergatorwirkung der erfindungsgemäßen Block-Copolymeren mindestens ebensogut wie die von löslichem Fischöl.

Das Adsorptionsverfahren der erfindungsgemäßen Blockcopolymeren basiert auf spezifischen Wechselwirkungen zwischen den Carboxylgruppen der MAA-Blöcke mit den OH-Gruppen oder anderen polaren Gruppen der Pulveroberfläche. Im Adsorptionstest findet man folgerichtig bereits bei Dispergatorkonzentrationen von etwa 10 mg/ml in der dem Pulver angebotenen Lösung eine deutliche Belegung der Pulveroberfläche, wie sich aus Beispiel 3 ergibt.

Die Beständigkeit gegenüber Autoxydation bei Lagerung ist bei den erfindungsgemäßen Blockcopolymeren unvergleichlich besser als bei Fischöl, und auch die reproduzierbar hohe Qualität aufgrund des Syntheseverfahrens ist deutlich günstiger als die des natürlichen Qualitätsschwankungen unterliegenden Fischöls, was in Beispiel 4 näher veranschaulicht wird.

Die Nutzbarkeit der erfindungsgemäßen Blockcopolymeren als Dispergatoren für α -Al $_2$ O $_3$ wurde im Foliengießprozeß selbst unter Beweis gestellt: Dabei wurden die Blockcopolymeren einmal als Fischölersatz in einem vom Verfahren her üblichen Ansatz mit Polyvinylbutyral als Binder eingesetzt, womit qualitativ gute Grünfolien erhalten wurden. In einer anderen Versuchsreihe wurden die Blockcopolymeren als Dispergator und Binder, also ohne Zusatz von Polyvinylbutyral oder anderen Hilfsmitteln eingesetzt, und zu Grünfolien vergossen. Die erhaltenen Grünfolien waren in ihrer Qualität mit denen vergleichbar, die mit Binderzusatz hergestellt wurden. Es muß betont werden, daß damit die multifunktionelle Nutzbarkeit dieser Spezialpolymeren nachgewiesen wurde, und damit eine Vereinfachung des Foliengießprozesses möglich wird, was Beispiel 6 deutlich zeigt.

Beispiel 1: Synthese von Poly(MAA-block-MMA)

45

Die Darstellung der Block-Copolymeren erfolgte durch anionische Polymerisation von Tertiärbutylmethacrylat (TBMA) und Methylmethacrylat (MMA) in THF bei -60 bis -80 °C. Für die anionische Polymerisation wurde eine spezielle Vollglasapparatur aufgebaut, die sowohl die Reinigung der Komponenten, ihre Zusammenführung als auch die eigentliche Synthese unter Vakuum- bzw. Inertgasbedingungen erlaubt. Die Zusammenführung als auch die eigentliche Synthese unter Vakuum- bzw. Inertgasbedingungen erlaubt. Die Apparatur wurde sorgfältig durch mehrere Zyklen von Heizen/Kühlen und Evakuieren/Inertgasspülen von Apparatur und Sauerstoff befreit. Die Monomeren wurden von Stabilisatoren befreit und sorgfältig gereinigt, u.a. durch Umsetzung mit Triethylaluminium, um Alkoholreste, die sonst als Abbruchreagens wirk n würden, abzufangen.

Die ig ntliche Polym risation erfolgte mit einem Diphenylh xyllithium-Katalysator (DPHLi), der zuvor aus Diph nyl thyl n (DPHE) und n-Butyllithium (n-BuLi) jeweils frisch h rgestellt word n war. Als Zusatz zu dies m Katalysator wurde ein 5-molar r Überschuß an Lithiumchlorid als R gler eingesetzt. LiCl r duzi rt aufgrund v rschiedener Kompl xi rungs-und Assoziierungsgleichgewichte mit d n Monomer n nicht nur die Reaktionsg schwindigk it d r P lym risation, sondern bewirkt auch ine erh blich V rschmäl rung d r Mol kularg wichtsv rteilung. Damit wird in g naue Einstellung d r Blockläng n rst möglich. Die Synthe-

se erfolgte durch Vorlage d s Katalysators und R glers in THF, Aufbau des Poly-TBMA-Blocks und anschließender Anpolymerisati n des Poly-MMA-Blocks. Ein typischer Ansatz (für A 18, vgl. Tab. 1) laut t: 500 ml THF, 30ml DPHLi, 128 mg LiCl, 5,0g TBMA und 2,5g MMA.

Das erste Monomer konnte ca. eine Stunde abreagieren, bevor das zweite Monomer hinzugefügt wurd . Der Abbruch der Polymerisation erfolgte durch Ausfällen des Copolymeren in Alkohol.

In einer ersten Synthesereihe wurden Copolymere hergestellt, die im wesentlichen gleichlange TBMAund MMA-Blöcke aufweisen, deren Gesamtmolekulargewicht jedoch zwischen 8.000 und 140.000 variiert. Die genauen Angaben sind in der nachfolgenden Tabelle 1 im einzelnen zusammengestellt :

10

15

20

25

30

Tabelle 1

Proben-Nr.	TBMA/MMA (1H-NMR)	M _n (GPC)	M _₩ /M _n (GPC)	P _n (GPC)
A 20	1,1	4.405	1,18	48
A 43	0,95	7.682 1,08		83
A 19	2,0	8.300 1,12		53
A 17	1,2	14.000	1,10	90
A 25	1,4	17.500	1,04	112
A 18	1,4	20.000	1,09	127
A 16	1,3	30.000	1,06	191
A 12	1,0	40.000	1,04	255
A 11	1,0	60.000	1,07	382
A 13	1,8	140.000	1,08	892

TBMA/MMA gibt das Verhältnis der Kettenlängen der einzelnen Blöcke an,

 M_n bedeutet das mittlere Molekulargewicht der Blockcopolymeren ausgedrückt als Zahlenmittel, M_w/M_n ist ein Maß für die Einzelabweichungen der Molekulargewichte vom gefundenen Mittelwert, P_n ist der mittlere Polymerisationsgrad (Zahlenmittel).

Die Poly-TBMA-Blöcke wurden anschließend durch eine Behandlung mit HCl/Dioxan (25/75 Vol.-Teile) verseift und in Polymethacrylsäureblöcke überführt. Die Hydrolyse wurde mittels Infrarot- und ¹H-NMR-Spektroskopie kontrolliert, sie erfolgte vollständig.

Beispiel 2: Wechselwirkung mit Aluminiumoxid; Sedimentationsverhalten

Die Wirksamkeit der Block-Copolymeren als Dispergatoren für Aluminiumoxid mit Tri/Eth als Medium wurde in einem Standard-Sedimentationstest getestet. Vergleichsweise wurden sowohl die unverseiften Proben Nr. A 11 bis A 43 als auch die verseiften Proben Nr. B 1 bis B 43 eingesetzt. Das Ergebnis ist in Tabelle 2 zusammengefaßt.

50

55

Tabell 2

г			SDH (%)	Proben-Nr.	P _n	SDH (%)
L	Proben-Nr.	Pn	SDH (%)		48	52
5	A 20	48	<u>-7</u>	B 20		
	A 43	83		B 43	48	50
	A 17	90	35	B 17	90	47
-	A 25	112	35	B 25	112	41
10	0	127	35	B 18	127	40
- }	A 18	191	35	B 16	191	32
15	A 16		35	B 12	255	30
	A 12	255		B 11	382	30
	A 11	382	35			30
	A 13	892	35	B 13	892	

- O (Serie A vor Verseifung, Serie B nach Verseifung);
- O ") nicht bestimmt;
- O SDH bedeutet Sedimentationsdichte (%) bezogen auf die theoretische Dichte der Keramik. Die SDH-Werte wurden bestimmt, indem jeweils die Dichte des Pulversediments volumetrisch ermittelt wurde.

Wie zu erwarten, weisen die unverseiften Block-Copolymeren nur eine sehr geringe Wirksamkeit als Dispergatoren auf, die erzielte Sedimentationsdichte liegt mit 35% nur knapp über der Wirksamkeit des Tri/Eth-Gemisches (31 %). Überraschend ist aber, daß das Sedimentationsverhalten nicht vom Polymerisationsgrad der Proben abhängt.

Die verseiften Proben mit Polymethacrylsäureblöcken als Haftgruppen weisen eine Dispergatorwirkung auf, die mit abnehmendem Polymerisationsgrad zunimmt und die Wirksamkeit von Fischöl (42 %) deutlich übertrifft.

Beispiel 3: Adsorptionsverhalten

35

45

50

55

Zur Charakterisierung der Wechselwirkung der verseiften Blockcopolymeren mit Aluminiumoxid wurden die Polymerproben einem Standard-Adsorptionstest unterzogen, und die Adsorptionsisothermen bestimmt. Eine typische Messung ist in Tabelle 3 dargestellt, bei der die Probe B 13 eingesetzt wurde. Man erkennt, daß das Blockcopolymer schon bei sehr niedrigen Konzentrationen vergleichsweise stark adsorbiert wird, was auf eine spezifische Wechselwirkung zwischen den als Haftgruppen dienenden Polymethacrylsäureblöcken und der Al₂O₃-Oberfläche hindeutet.

Tabelle 3

Ausgangskonzentration [mg/ml]*)	Restkonzentration [mg/ml]**)	adsorbierte Menge [mg/m²]***)
10	0,2	0,96
20	0,3	1,44
40	16	2,35
80	53	2,64

*) Konzentration des Dispergators in der angebotenen Lösung;

- ") Restkonzentration nach Adsorption in der überstehenden Lösung;
- *) Adsorbi rt M ng auf Dispergator auf Al₂O₃.

Bereits ab r lativ niedrigen GI ichgewichtskonzentrationen tritt in Sättigung der anorganischen Oberfläche auf.

Beispiel 4: Reproduzi rbarkeit/chemische Beständigkeit

Die Synth se d r Block-Copolym r n ist sowohl b züglich d r G samtmol kularg wicht als auch bezüglich der Längen der Blöcke A bzw. B beliebig gut reproduzierbar (besser als 1 % Abweichung) und hängt lediglich von der Sorgfalt beim Präparieren ab. Damit stehen diese Spezialpolymeren in beliebiger Menge und zu jedem beliebigen Zeitpunkt zur Verfügung.

Die chemische Beständigkeit und insbesondere die Lagerfähigkeit ist der von Fischöl bei weitem überlegen: Während Fischöl nach einer ein- bis zweitägigen Lagerung an Luft bei Raumtemperatur bereits nicht mehr verwendbar ist, können die Polymeren beliebig lange unter diesen Bedingungen gelagert werden, ohne an Wirksamkeit zu verlieren. Dies wurde durch den Vergleich des Sedimentationsverhaltens von frisch hergestellten Polymeren mit dem von Polymeren nach achtwöchiger Lagerung als Pulver an Luft bei Raumtemperatur bestätigt.

Beispiel 5: Grünfolien mit PVB-Zusatz

Um das Foliengießverhalten der erfindungsgemäßen Block-Copolymeren zu testen, wurden sie wie folgt

zu Grünfolien verarbeitet:
85 mg der Polymerprobe B 19 wurden in 2,8 g Tri/Eth durch Rühren bei Raumtemperatur gelöst und 3 g α85 mg der Polymerprobe B 19 wurden in 2,8 g Tri/Eth durch Rühren bei Raumtemperatur gelöst und 3 g α85 mg der Polymerprobe B 19 wurden in 2,8 g Tri/Eth durch Rühren bei Raumtemperatur gelöst und 3 g α86 Minuten mit Ultraschall behandelt und anschließend über Polyglykol zur Mischung gegeben, nochmals 15 Minuten mit Ultraschall behandelt und anschließend über Nacht auf einer Rüttelbank geschüttelt. Dieses Gemisch wurde bei Raumtemperatur auf ein Endlosband gegossen, und das Lösungsmittel an Luft abdampfen gelassen. Für analytische Untersuchungen wurden die rhaltenen Folien bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Die Qualität der Folien war ausgezeichnet.

Beispiel 6: Grünfolien ohne Zusatz von anderen Hilfsstoffen

In Analogie zu dem in Beispiel 5 beschriebenen Verfahren wurden 425 mg der Polymerprobe B 25 in 2,8 g Tri/Eth gelöst und 3 g Pulver zugegeben. Diese Mischung wurde 15 Minuten im Ultraschall und über Nacht mit der Rüttelbank behandelt, bevor sie unter Normalbedingungen zu Folien gegossen wurde. Ohne jeden sonstigen Zusatz von anderen organischen Hilfsstoffen wurden Grünfolien erhalten, deren Qualität mit denen aus Beispiel 5 vergleichbar waren.

Patentansprüche

- 1. Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver enthaltend anorganisches Pulver, Dispergator und Binder, dadurch gekennzeichnet, daß als Dispergator und/oder Binder ein Blockcopolymeres aus den Einheiten Methacrylsäure und Alkylmethacrylat, bei dem der Alkylrest 1 bis 8 C-Atome umfassen kann, verwendet wird, wobei die Einzelblöcke aus Alkylmethacrylat ein mittleres Molekulargewicht von wenigstens 4000 besitzen und wobei das Blockcopolymere insgesamt ein mittleres Molekulargewicht von bis zu 150 000 aufweist, jeweils ausgedrückt als Zahlenmittel (Mn).
- 2. Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie das Blockcopolymere in einer Menge von 0,5 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise von 1 bis 7,5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 2 bis 5 Gew.-% enthält, bezogen auf das Gesamtgewicht der in der Gesamtmischung enthaltenen Feststoffe.
- Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 das Kettenlängenverhältnis der Blöcke B: A innerhalb der in der Aufbereitungsmischung enthaltenen
 Blockcopolymeren zueinander im Bereich von 1 bis 1000 liegt, vorzugsweise im Bereich von 1 bis 100.
 - Aufbereitungsmischung anorganischer Pulver nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie Blockcopolym re enthält, bei den n das V rhältnis der Kett nläng der Einzelblöcke zueinander 1,0 b trägt.
 - 5. Aufber itungsmischung anorganischer Pulver nach ein m der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichn t, daß si zusätzlich gegeben nfalls auch noch Polyvinylbutyral und/od r and r Additive wi W ichmacher in ein r M nge von 0 bis 8 G w.-% nthält, vorzugsw ise von 0 bis 5 Gew.-%, bezog n

6

2

25

35

.

40

50

45

55

auf das Gesamtg wicht der in d r Gesamtmischung nthalt n n Feststoff .

- Keramische Aufber itungsmischung nach einem d r Ansprüch 1 bis 5, dadurch g k nnz ichnet, daß
 sie als anorganisches Pulver Aluminiumoxid, Aluminiumnitrid oder Aluminiumtitanat enthält.
- Verwendung einer keramischen Aufbereitungsmischung nach Anspruch 6 zur Herstellung von keramischen Gießmassen.
- Verwendung einer keramischen Gießmasse hergestellt nach Anspruch 7 zur Herstellung von kerami schen Grünfolien.
 - 9. Gesintertes keramisches Bauteil hergestellt aus einer Grünfolie nach Anspruch 8.

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENIE	Sandarlich	Betrifft	KLASSIFIKATION DER
Kategoric	Kennzeichnung des Dokuments der maßgeblichen	mit Angabe, sower er Teile	TOF UCT DCLL,	Anspruch	ANMELDUNG (Int.CL5)
P, A	US-A-5 219 945 (I.B. * Spalte 2, Zeile 44 * Spalte 3, Zeile 59 * Beispiel 1 * * Ansprüche 1,2,4,8 *	DICKER ET AL - Zeile 46 * - Zeile 61 *	.)	1,3,4	C04B35/00 C08K3/00 C08F297/02
A	EP-A-O 466 261 (AGFA- * Seite 2, Zeile 25 - * Beispiel 2 * * Ansprüche 1,2,4 *	-GEVAERT) - Zeile 29 *	*	1-3	
A .	US-A-4 032 628 (CH. * Spalte 1, Zeile 45 * Spalte 2, Zeile 25 * Spalte 2, Zeile 54 * Spalte 2, Zeile 66	- Zeile 47 " - Zeile 35 * - Zeile 58 * - Spalte 3,	•	1,2	
	* Spalte 4, Zeile 30 * Ansprüche 1,4,8,9	× 			RECHERCHIERTE
A	GB-A-2 005 697 (ROHM * Seite 2, Zeile 11 * Seite 2, Zeile 35 * Seite 4, Zeile 24 * Ansprüche 1-4,10-1	- Zeile 15 ** - Zeile 38 * - Zeile 28 *		1,2	SACHGEBIETE (Int.Cl.5) CO4B CO8K CO8F
	·				
		•			
De	r vortiegende Recherchenhericht wur	ie für alle Patentansp	rüche erstellt		
	Recharcheset	Abechtufidet	un der Racherche		Pritter
ĝ	DEN HAAG	16. M	ärz 1994		ingel, S
N Y	KATEGORIE DER GENANNTEN : von besonderer Bedeutung allein betrach : von besonderer Bedeutung in Verbindun underen Veröffentlichung derselben Kate : technologischer Hintergrund : nichtschriftliche Offenbarung	itet 9 mit einer	D: in der Anned L: ans andern G	meidedatum ver dung angeführt ründen angeführ	nde Theorien oder Grundsätze jedoch erst am oder nöffentlicht worden ist es Dokument artes Dokument tfamilie, übereinstimmendes